(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18. August 2005 (18.08.2005)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer $WO\ 2005/075481\ A1$

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 487/06, 471/16, A61K 7/13, C07D 471/06
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2004/011853
- (22) Internationales Anmeldedatum:

20. Oktober 2004 (20.10.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

A1

2005/075481

Deutsch

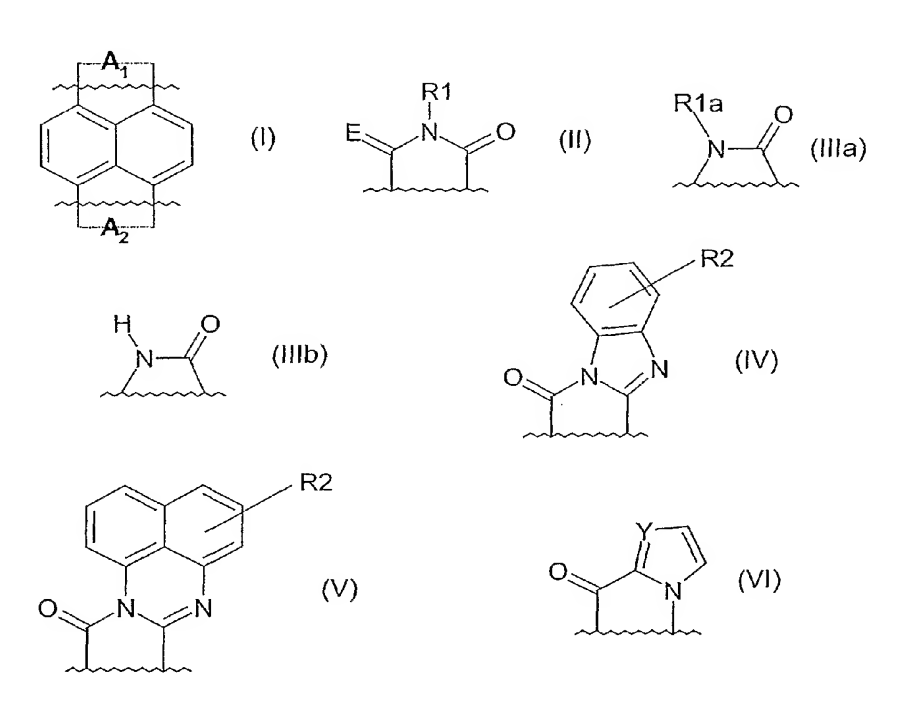
- (30) Angaben zur Priorität: 10 2004 006 143.2 7. Februar 2004 (07.02.2004) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): WELLA AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Berliner Allee 65, 64274 Darmsdadt (DE).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SPECKBACHER, Markus [DE/CH]; Aumatt 18, CH-3175 Flamatt (CH). BRAUN, Hans-Jürgen [DE/CH]; Kapellacker 19, CH-3182 Ueberstorf (CH).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: WELLA AKTIENGE-SELLSCHAFT; Berliner Allee 65, 64274 Darmsdadt (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: NOVEL NAPHTHALENE DERIVATIVES AND COLORING AGENTS CONTAINING THESE COMPOUNDS, FOR KERATIN FIBERS

(54) Bezeichnung: NEUE NAPHTHALINDERIVATE UND DIESE VERBINDUNGEN ENTHALTENDE FÄRBEMITTEL FÜR KERATINFASERN



(57) Abstract: The invention concerns asymmetrical naphthalene derivatives of formula (I) and to agents containing these compounds for coloring keratin fibers or to means for coloring and simultaneously lightening keratin fibers, wherein A_1 and A_2 , while being different from and independent of one another, represent partial structures of formulas (II), (IIIa), (IV), (V) or (VI).

WO 2005/075481 A1



TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT,

RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

— mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

⁽⁵⁷⁾ Zusammenfassung: Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind unsymmetrische Naphthalinderivate der Formel (I) sowie diese Verbindungen enthaltende Mittel zum Färben von Keratinfasern oder Mittel zum Färben und gleichzeitigem Aufhellen von Keratinfasern, worin A₁ und A₂ verschieden sind und unabhängig voneinander Teilstrukturen der Formeln (II), (IIIa), (IV), (V) oder (VI) darstellen.

Beschreibung

Neue Naphthalinderivate und diese Verbindungen enthaltende Färbemittel für Keratinfasern

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind neuartige ungeladene und kationische Naphthalinderivate sowie diese Verbindungen enthaltende Färbemittel für Keratinfasern, wie zum Beispiel menschliche Haare.

Für das Färben von Fasermaterialien, insbesondere von keratinhaltigen Fasern, z.B. Haaren, Wolle oder Pelzen, kommen im allgemeinen entweder Oxidationsfarbstoffe, die durch oxidative Kupplung einer oder mehrerer Entwicklerkomponenten mit einer oder mehreren Kupplerkomponenten entstehen, oder direktziehende Farbstoffe zur Anwendung. Bei Bedarf können dem oxidativen System oxidationsstabile, direktziehende Farbstoffe zugesetzt werden, um besondere Farbeffekte zu erzielen. Direktziehende Farbstoffe werden in geeignete Trägermassen eingearbeitet, um dann auf die Faser aufgebracht zu werden. Dieses Verfahren, allgemein als Tönung bekannt, ist einfach anzuwenden und zeichnet sich durch eine geringe Schädigung der Keratinfaser aus, da ohne den Zusatz von Ammoniak oder Peroxid gearbeitet werden kann. Die verwendeten Farbstoffe müssen jedoch einige Anforderungen erfüllen. So müssen sie in toxikologischer und dermatologischer Hinsicht unbedenklich sein und die Erzielung von Färbungen in der gewünschten Intensität und Brillianz ermöglichen. Außerdem müssen sie eine gute Waschechtheit, Lichtechtheit, Schweißechtheit, Dauerwellechtheit, Säureechtheit, Basenechtheit und Reibeechtheit aufweisen. In jedem Fall müssen solche Haarfärbungen unter den heute üblichen Alltagsbedingungen mindestens vier bis sechs Wochen stabil bleiben.

2

Für ein direktziehendes, nicht-oxidatives Färbemittel für Keratinfasern wird in der Regel eine Kombination von verschiedenen nicht-oxidativen Farbstoffen benötigt, um bestimmte Nuancierungen zu erreichen. Da die Auswahl an gelben, roten und blauen Farbstoffen, die alle Anforderungen hinreichend erfüllen, beschränkt ist, besteht weiterhin ein großer Bedarf an derartigen Farbstoffen. Eine weitere, sehr interessante Anwendung für direktziehende Farbstoffe, ergibt sich bei ihrer Anwendung in Mitteln zur gleichzeitigen Aufhellung und Färbung. In diesen Färbemassen, die einen höheren Gehalt an Oxidationsmitteln besitzen können, werden noch weitergehende Anforderungen an die verwendeten Farbstoffe gestellt, insbesondere im Hinblick auf eine ausreichende Beständigkeit gegenüber den eingesetzten Oxidationsmitteln.

Bisher gibt es kaum Farbstoffe, die die vorgenannten Voraussetzungen erfüllen und gleichzeitig ein zufriedenstellendes Färbeergebnis liefern. Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es daher, direktziehende Farbstoffe zum Färben von Keratinfasern, insbesondere von menschlichen Haaren, bereitzustellen, die diesen Anforderungen genügen.

Überraschenderweise wurde nunmehr gefunden, dass bestimmte neuartige Naphthalinderivate der allgemeinen Formel (I) sich als direktziehende Farbstoffe sowohl in Färbemassen ohne Oxidationsmittel als auch in aufhellenden Färbemassen mit höheren Peroxid- und/oder Persulfatanteilen eingesetzt werden können. Zudem sind die erfindungsgemäßen Farbstoffe enthaltende Färbemittel in ihren färberischen Eigenschaften üblichen Färbemitteln überlegen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher unsymmetrisch substituierte Naphthalinderivate der allgemeinen Formel (I),

3

$$A_1$$
 A_2
 A_2
 (1)

worin

A₁, und A₂ verschieden sind und unabhängig voneinander, Teilstrukturen der Formeln (II), (IIIa), (IIIb) (IV), (V) oder (VI) darstellen, von denen Formeln (II), (IIIa), (IV) und (V) bevorzugt sind;

E ein Sauerstoff oder ein Schwefelatom darstellt;

Y für ein Stickstoffatom oder (vorzugsweise) ein quaternäres Stickstoffatom steht, welches mit verzweigten oder linearen C₁-C₆-Alkyl-

4

gruppen, verzweigten oder linearen C_2 - C_4 -Hydroxyalkylgruppen oder verzweigten oder linearen C_4 - C_6 -Polyhydroxyalkylgruppen substituiert ist; $\mathbf{R_1}$ ein Wasserstoffatom, einen aromatischen oder heterozyklischen Rest der allgemeinen Formel (VII), (VIII), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) oder (XVI),

oder einen aliphtischen C_1 - C_6 -Alkylrest, der linear oder verzweigt, unsubstituiert oder mit einer oder mehreren Hydroxylgruppen oder kationischen Resten des Typs \mathbf{B}^+ substituiert ist, darstellt; \mathbf{R}_{1a} die gleiche Bedeutung wie \mathbf{R}_1 hat mit Ausnahme von Wasserstoff; \mathbf{R}_2 und \mathbf{R}_3 gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff, eine Aminogruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylaminogruppe, eine C_1 - C_6 -N,N-Dialkyl-

5

aminogruppe, eine C_1 - C_6 -N,N-(Dihydroxyalkyl)aminogruppe, Fluor, Chlor, Brom, Jod, eine Cyanogruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcyanogruppe, eine Methoxymethylgruppe, eine tert-Butylgruppe, eine Isopropylgruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylgruppe, eine C_1 - C_6 -Alkyloxygruppe, eine C_1 - C_6 -Hydroxyalkyl-gruppe, eine C_1 - C_6 -Hydroxyalkyloxygruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcarbonsäure-gruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcarbonsäureestergruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcarbonsäuregruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylsulfonsäuregruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylsulfonsäureamid-gruppe, eine Phenylgruppe, eine Sulfonsäuregruppe oder eine -(L)-B $^+$ -Gruppe darstellen;

 R_4 und R_5 gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff, eine C_1 - C_6 -Alkylaminogruppe, eine C_1 - C_6 -N,N-Dialkylaminogruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcyanogruppe, eine Methoxymethylgruppe, eine tert-Butylgruppe, eine Isopropylgruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylgruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylgruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcarbonsäuregruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcarbonsäureestergruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcarbonsäuregruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcarbonsäuregruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylsulfonsäuregruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylsulfonsäureamidgruppe, eine Phenylgruppe oder eine -(L)-B $^+$ -Gruppe darstellen;

L für eine C₁-C₆-Alkylengruppe steht;

 B^{+} für eine aromatische heterozyklische quaternäre Ammoniumverbindung -vorzugsweise eine quaternäre Verbindung des N-Methylimidazols, N-Allylimidazols, 2-Ethylimidazols, 1,2-Dimethylimidazols, Pyridins, 4-Dimethylaminopyridins, Pyrimidins, Pyrazols, N-Methylpyrazols oder Chinolins-; eine nicht-aromatische heterozyklische quaternäre Ammoniumverbindung -insbesondere eine quaternäre Verbindung des N-Methyl-morpholins, N-Ethylmorpholins oder 1-Methylpiperidins-; eine quaternäre Alkylammoniumverbindung oder Arylammoniumverbindung der Formel NR $_a$ R $_b$ R $_c$, wobei R_a , R_b , und R_c unabhängig voneinander einen Benzylrest, einen Phenylrest oder einen

6

C₁-bis C₆-Alkylrest -insbesondere einen Methylrest, einen Ethylrest, einen Propylrest, einen Isopropylrest oder einen Butylrest- bedeuten, wobei die vorgenannten Alkylreste unsubstituiert oder mit einer oder mehreren Hydroxylgruppen oder Aminogruppen substituiert sein können; oder eine quaternäre Phosphoniumgruppe, beispielsweise eine Tributylphosphoniumgruppe, insbesondere aber eine Trimethylammoniumgruppe oder eine Triethylammoniumgruppe, steht; und

X⁻ ein Anion, vorzugsweise ein Sulfatanion, ein Phosphatanion, ein Hydrogenphosphatanion, ein Oxalatanion, ein Formiatanion, ein Acetatanion, ein Zitratanion, ein Tartratanion, ein Malonatanion, ein Pyruvatanion, ein Chloridanion, ein Bromidanion, ein Iodidanion oder ein Methylsulfatanion darstellt, wobei das Chloridanion, das Bromidanion und das Methylsulfatanion besonders bevorzugt sind.

Ferner umfaßt die allgemeine Formel (I) auch alle möglichen E-und Z-Isomere.

Als geeignete neutrale oder kationische Naphthalinderivate der allgemeinen Formel (I) können beispielsweise genannt werden: 1-(2-tert-Butylphenyl)-6-(2-hydroxyethyl)-1H-indolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion, 1-(2-tert-Butylphenyl)-6-[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-1H-indolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion, 3-{2-[2-(2,5-Dioxo-5,6-dihydroisoindolo[6,7,1-cde]indol-1(2H)-yl)-5-methoxy-anilino]ethyl}-1-methyl-1H-imidazol-3-ium-bromid, 3-{2-[4-(2,5-Dioxo-5,6-dihydroisoindolo[6,7,1-cde]indol-1(2H)-yl)(ethyl)anilino]ethyl}-1-methyl-1H-imidazol-3-ium-bromid, 1-{4-[Ethyl(2-hydroxyethyl)amino]phenyl}-6-methyl-2,5-dioxo-2,5-dihydro-1H-imidazo[1,2-a]isoindolo[6,7,1-def]chinolin-6-ium methylsulfat, 3-{2-[4-(2,5-Dioxo-2,5-dihydro-1H-imidazo[1,2-a]isoindolo-[6,7,1-def]chinolin-1-yl)(ethyl)anilino]ethyl}-1-methyl-1H-imidazol-3-ium-bromid, 1-{2-[(2-Hydroxyethyl)-amino]-4-methoxyphenyl}-1,6-dihydro-

7

isoindolo[6,7,1-cde]indol-2,5-dion, 1-{4-[Bis(2-hydroxyethyl)amino]phenyl}-1,6-dihydroisoindolo[6,7,1-cde]indol-2,5-dion, 3-{2-[1-(2-tert-Butylphenyl)-2,5,7-trioxo-1,2,5,7-tetrahydro-6H-indolo-[5,4,3-def]isochinolin-6-yl]ethyl}-1-methyl-1H-imidazol-3-ium-bromid, 3-(2-{1-[4-(Dimethylamino)phenyl]-2,5,7-trioxo-1,2,5,7-tetrahydro-6H-indolo[5,4,3-def]isochinolin-6-yl}ethyl)1-methyl-1H-imidazol-3-ium-bromid, 2-(4-Morpholinyl)benzo[lmn]-perimidino[2,1-b][3,8]phenanthrolin-1,3,6(2H)-trion, 2-[tert-Butyl(2-hydroxyethyl)amino]benzo[lmn]perimidino[2,1-b][3,8]phenanthrolin-1,3,6(2H)-trion, 2-[1-(Hydroxymethyl)-2-methylpropyl]benzimidazo[2,1-b]benzo[lmn][3,8]-phenanthrolin-1,3,6(2H)-trion, 5-Methyl-2-(1,3,6-trioxo-3,6-dihydrobenzo[lmn]-perimidino[2,1-b][3,8]phenanthrolin-2(1H)-yl)benzolsulfonsäure und 5-Methyl-2-(1,3,6-trioxo-3,6-dihydrobenzo[lmn][3,8]-phenanthrolin-2(1H)-yl)benzol-sulfonsäure.

Bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel (I) sind 1-(2-tert-Butylphenyl)-6-(2-hydroxyethyl)-1H-indolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion, 1-(2-tert-Butylphenyl)-6-[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-1H-indolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion, 3-{2-[2-(2,5-Dioxo-5,6-dihydroisoindolo[6,7,1-cde]indol-1(2H)-yl)-5-methoxyanilino]ethyl}-1-methyl-1H-imidazol-3-ium-bromid, 3-{2-[4-(2,5-Dioxo-5,6-dihydroisoindolo-[6,7,1-cde]indol-1(2H)-yl)(ethyl)anilino]ethyl}-1-methyl-1H-imidazol-3-ium-bromid, 3-(2-{1-[4-(Dimethylamino)phenyl]-2,5,7-trioxo-1,2,5,7-tetrahydro-6H-indolo[5,4,3-def]isochinolin-6-yl}ethyl)1-methyl-1H-imidazol-3-ium-bromid, 2-(4-Morpholinyl)benzo[lmn]perimidino[2,1-b][3,8]phenanthrolin-1,3,6(2H)-trion, 2-[tert-Butyl(2-hydroxyethyl)amino]benzo[lmn]perimidino-[2,1-b][3,8]phenanthrolin-1,3,6(2H)-trion, 5-Methyl-2-(1,3,6-trioxo-3,6-dihydrobenzo[lmn]perimidino[2,1-b][3,8]phenanthrolin-2(1H)-yl)benzolsulfonsäure und 5-Methyl-2-(1,3,6-trioxo-3,6-dihydrobenzo[lmn]perimidino[2,1-3,6-trioxo-

8

trioxo-3,6-dihydrobenzimidazo[2,1-b]benzo[lmn][3,8]-phenanthrolin-2(1H)-yl)benzolsulfonsäure.

Die erfindungsgemäßen Naphthalinderivate der allgemeinen Formel (I) sind durch bekannte Syntheseverfahren aus kommerziell erhältlichen oder leicht herstellbaren Komponenten zugänglich.

Als Naphthalinvorstufen können hierbei beispielsweise die folgenden Verbindungen eingesetzt werden:

Naphthalin-1,8:4,5-tetracarbonsäurebisanhydrid (XVII) und 6-Brom-naphthostyril-5-carbonsäure (XVIII).

Durch Kondensationsreaktionen bei erhöhter Temperatur in geeigneten Lösungsmitteln, wie zum Beispiel Eisessig, DMF oder geschmolzenem Imidazol, lassen sich gemäß Schema 1 aus Naphthalin-1,8:4,5-tetracarbonsäurebisanhydrid (XVII) mit primären aliphatischen, aromatischen oder heterozyklischen Aminen sowie Hydrazonen (A1/A2) die entsprechenden unsymmetrisch substituierten Imide, Amidine oder Isoamidine herstellen.

Schema 1:

9

Lactame (XX) lassen sich nach H. Langhals et. al. (Angew. Chem. 1995, 107, 2436-2439; Angew. Chem., Int. Ed. Engl. 1995, 34, 2234-2236) und EP 0 769 532 A1 durch eine Ringverengungsreaktion in einer DMSO/Methanol-Mischung unter stark alkalischen Bedingungen aus beliebigen Bisimid-Derivaten (XIX) darstellen (Schema 2).

Schema 2:

Bislactame (XXI) sind via Ullmann-Kondensation von aromatischen oder heterozyklischen Aminen bzw. p-Phenylendiaminderivaten (**A**) mit 6-Bromnaphthostyril-5-carbonsäure (XVIII) nach S. S. Dalvi et. al. (Indian Journal of Chemistry, Vol. 24B, April **1985**, 377-382) präparativ zugänglich (Schema 3).

Schema 3:

$$+$$
 A \xrightarrow{DMF} $+$ A $\xrightarrow{CuAc_2, K_2CO_3}$ $+$ (XVIII) (XXI)

10

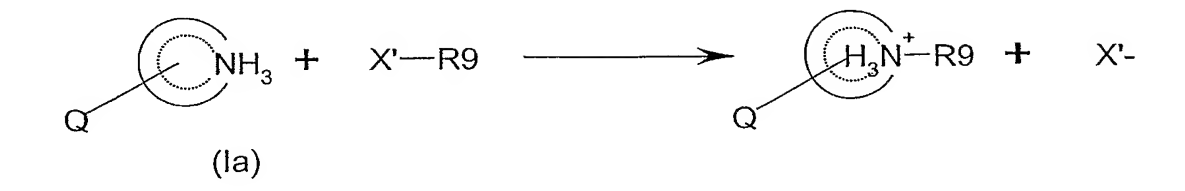
Die kationischen Vertreter sind auf einfache Weise entweder durch Einführung einer kationischen Gruppe (Schema 4) oder durch Quaternisierung von heterozyklischen Stickstoffatomen (Schema 5) darstellbar.

Schema 4:

Gemäß Schema 4 werden Verbindungen der allgemeinen Formel Q-L-Hal, worin die Restgruppe Q für ein neutrales Naphthalinderivat der Formel (I) und L für C₁-C₆ Alkyl steht, (Hal bedeutet Chlor, Brom oder Jod) durch nucleophile Substitution in dipolar aprotischen Lösungsmitteln mit Verbindungen des Typs B umgesetzt, wobei B für eine aromatische, heterozyklische Verbindung -vorzugsweise ein N-Methylimidazol, N-Allylimidazol, 2-Ethylimidazol oder 1,2-Dimethyl-imidazol, Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, Pyrimidin, Pyrazol, N-Methyl-pyrazol oder Chinolin; oder eine nicht-aromatische heterozyklische Verbindung -insbesondere ein N-Methyl-morpholin, N-Ethylmorpholin oder1-Methylpiperidin; oder eine Alkyl- oder Arylverbindung der Formel NR_aR_bR_c, wobei R_a, R_b, und R_c die vorstehend genannte Bedeutung haben, zum Beispiel eine Trimethylaminogruppe, eine Triethylaminogruppe oder eine Tributylaminogruppe; oder eine tertiäre phosphororganische Gruppe ("tertiäres Phosphin") steht.

11

Schema 5:



Gemäß Schema 5 werden heterozyklische Stickstoffatome in den entsprechenden neutralen Naphthalinderivaten der Formel (la) mit Alkylierungsmitteln der allgemeinen Formel X'- R_9 , worin X' für Chlor, Brom, Jod oder Methylsulfat und R_9 für C_1 - C_6 -Alkylgruppen, C_1 - C_3 -Hydroxyalkyl-gruppen oder C_4 - C_6 -Polyhydroxyalkylgruppen steht, quaternisiert.

Die neuen Naphthalinderivate der allgemeinen Formel (I) ermöglichen eine gleichmäßige, intensive und brillante Färbung von Fasern, insbesondere Keratinfasern, wie zum Beispiel menschlichen Haaren, aber auch Wolle oder Pelzen, unter schonenden und hautverträglichen Bedingungen, wobei die Färbungen eine außerordentlich guten Stabilität gegen Licht, Schweiß und Shampoonieren aufweisen. Weiterhin ist bei besonderer Anregung, beispielsweise durch UV-Licht, in bestimmten Fällen eine ausgeprägte Festkörperfluoreszenz der gefärbten Faser zu beobachten.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher (a) ein Mittel zum Färben von Keratinfasern, insbesondere menschlichen Haaren, und (b) ein oxidationsmittelhaltiges Mittel zum gleichzeitigen Aufhellen und Färben von Keratinfasern, insbesondere menschlichen Haaren, welche dadurch gekennzeichnet sind, dass sie mindestens ein Naphthalinderivat der allgemeinen Formel (I) enthalten.

12

Die Naphthalinderivate der allgemeinen Formel (I) sind in dem erfindungsgemäßen Färbemitteln vorzugsweise in einer Menge von 0,01 bis 10 Gewichtsprozent, insbesondere 0,1 bis 8 Gewichtsprozent, enthalten.

Das erfindungsgemäße Färbemittel (a) kann neben den Farbstoffen der allgemeinen Formel (I) zusätzlich noch weitere bekannte direktfärbende Farbstoffe aus der Gruppe bestehend aus Nitrofarbstoffen, Azofarbstoffen, Athrachinonfarbstoffen und Triphenylmethanfarbstoffen, alleine oder im Gemisch miteinander, enthalten, wie zum Beispiel 1,4-Bis[(2-hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol, 1-(2-Hydroxyethyl)amino-2nitro-4-[di(2-hydroxyethyl)amino]-benzol, (HC Blue No. 2), 1-Amino-3methyl-4-[(2-hydroxyethyl)amino]-6-nitrobenzol, (HC Violet No. 1), 4-[Ethyl-(2-hydroxyethyl)amino]-1-[(2-hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzolhydrochlorid (HC Blue No. 12), 1-[(2,3-Dihydroxypropyl)amino]-4-[methyl-(2-hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol (HC Blue No. 10), 1-[(2,3-Dihydroxypropyl)amino]-4-[ethyl-(2-hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzolhydrochlorid (HC Blue No. 9), 1-(3-Hydroxypropylamino)-4-[di(2hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol, (HC Violet No. 2); 1-Amino-4-[(2hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol (HC Red No. 7), 2-Amino-4,6-dinitrophenol, 1,4-Diamino-2-nitrobenzol (Cl76070), 4-Amino-2-nitrodiphenylamin (HC Red No. 1), 1-Amino-4-[di(2-hydroxyethyl)amino]-2nitrobenzol-hydrochlorid (HC Red No. 13), 1-Amino-5-chlor-4-[(2hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol, 4-Amino-1-[(2-hydroxyethyl)amino]-2nitrobenzol (HC Red No. 3), 4-Amino-2-nitro-1-((prop-2-en-1-yl)amino)benzol, 4-Amino-3-nitrophenol, 4-[(2-Hydroxyethyl)amino]-3-nitrophenol, 4-[(2-Nitrophenyl)amino]phenol (HC Orange No. 1), 1-[(2-Aminoethyl)amino]-4-(2-hydroxyethoxy)-2-nitrobenzol (HC Orange No. 2), 4-(2,3-Dihydroxypropoxy)-1-[(2-hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol,

(HC Orange No. 3), 1-Amino-5-chlor-4-[(2,3-dihydroxypropyl)amino]-2nitrobenzol (HC Red No. 10), 5-Chlor-1,4-[di(2,3-dihydroxypropyl)amino] -2-nitrobenzol (HC Red No. 11), 2-[(2-Hydroxyethyl)amino]-4,6-dinitrophenol, 4-Ethylamino-3-nitrobenzoesäure, 2-[(4-Amino-2-nitrophenyl)amino]-benzoesäure, 2-Chlor-6-ethylamino-4-nitrophenol, 2-Amino-6chlor-4-nitrophenol, 4-[(3-Hydroxypropyl)amino]-3-nitrophenol, 2,5-Diamino-6-nitropyridin, 3-Amino-6-(methylamino)-2-nitropyridin, 1,2,3,4-Tetrahydro-6-nitrochinoxalin, 7-Amino-3,4-dihydro-6-nitro-2H-1,4benzoxazin (HC Red No. 14), 1,2-Diamino-4-nitrobenzol (Cl76020), 1-Amino-2-[(2-hydroxyethyl)amino]-5-nitrobenzol (HC Yellow No. 5), 1-(2-Hydroxyethoxy)-2-[(2-hydroxyethyl)amino]-5-nitrobenzol, (HC Yellow No. 4), 1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol (HC Yellow No. 2), 2-[(2-Hydroxyethyl)amino]-1-methoxy-5-nitrobenzol, 2-Amino-3nitrophenol, 1-Amino-2-methyl-6-nitrobenzol, 1-(2-Hydroxyethoxy)-3methylamino-4-nitrobenzol, 2,3-(Dihydroxypropoxy)-3-methylamino-4nitrobenzol, 2-[(2-Hydroxyethyl)amino]-5-nitrophenol (HC Yellow No. 11), 3-[(2-Aminoethyl)amino]-1-methoxy-4-nitrobenzol-hydrochlorid, (HC Yellow No.9), 1-[(2-Ureidoethyl)amino]-4-nitrobenzol, 4-[(2,3-Dihydroxypropyl)amino]-3-nitro-1-trifluormethyl-benzol, (HC Yellow No. 6), 1-Chlor-2,4-bis[(2-hydroxyethyl)amino]-5-nitrobenzol (HC Yellow No. 10), 4-[(2-Hydroxyethyl)amino]-3-nitro-1-methylbenzol, 1-Chlor-4-[(2hydroxyethyl)amino]-3-nitrobenzol (HC Yellow No. 12), 4-[(2-Hydroxyethyl)amino]-3-nitro-1-trifluormethyl-benzol, (HC Yellow No. 13), 4-[(2-Hydroxyethyl)amino]-3-nitro-benzonitril (HC Yellow No. 14), 4-[(2-Hydroxyethyl)amino]-3-nitro-benzamid (HC Yellow No. 15), 2,4-Dinitro-1-hydroxy-naphthalin; 1,4-Di[(2,3-dihydroxypropyl)amino]-9,10anthrachinon, 1,4-Di[(2-hydroxyethyl)amino]-9,10-anthrachinon (Cl61545, Disperse Blue 23), 1-Amino-4-hydroxy-9,10-anthrachinon (Cl60710, Disperse Red 15), 1-Hydroxy-4-[(4-methyl-2-sulfophenyl)amino]-9,10anthrachinon, 7-Beta-D-glucopyranosyl-9,10-dihydro-1-methyl-9,10-dioxo-3,5,6,8-tetrahydroxy-2-anthracencarbonsäure (CI75470, Natural Red 4), 1-[(3-Aminopropyl)amino]-9,10-anthrachinon (HC Red No. 8), 1,4-Diamino-9,10-anthrachinon (Cl61100, Disperse Violet No. 1), 1-Amino-4-(methylamino)-9,10-anthrachinon (Cl61105, Disperse Violet No. 4, Solvent Violet No. 12), N-(6-((3-Chlor-4-(methylamino)phenyl)imino)-4-methyl-3-oxo-1,4-cyclohexadien-1-yl)harnstoff (HC Red No. 9), 2-((4-(Di(2-hydroxyethyl)amino)phenyl)amino)-5-((2-hydroxyethyl)amino)-2,5-cyclohexadien-1,4-dion (HC Green No. 1), 2-Hydroxy-1,4naphthochinon (CI75480, Natural Orange No. 6), 1,2-Dihydro-2-(1,3dihydro-3-oxo-2H-indol-2-yliden)-3H-indol-3-on (Cl73000), 1,3-Bis-(dicyanomethylen)indan; Di[4-(diethylamino)phenyl][4-(ethylamino)naphthyl]carbenium-chlorid (Cl42595; Basic Blue No. 7), Di[4-(dimethylamino)phenyl][4-(phenylamino)naphthyl]carbenium-chlorid (CI44045; Basic Blue No. 26), Basic Blue No. 77, 8-Amino-2-brom-5hydroxy-4-imino-6-[(3-(trimethylammonio)phenyl)amino]-1(4H)naphthalinon-chlorid (CI56059; Basic Blue No. 99), Tri(4-amino-3methylphenyl)carbenium-chlorid (Cl42520; Basic Violet No. 2), Di(4aminophenyl)(4-amino-3-methylphenyl)carbenium-chlorid (Cl42510; Basic Violet No. 14), 1-[(4-Aminophenyl)azo]-7-(trimethylammonio)-2-naphtholchlorid (CI12250; Basic Brown No. 16), 3-[(4-Amino-2,5-dimethoxyphenyl)azo]-N,N,N-trimethylbenzolaminium-chlorid (Cl112605, Basic Orange No. 69), 1-[(4-Amino-2-nitrophenyl)azo]-7-(trimethylammonio)-2naphthol-chlorid (Basic Brown No. 17), 1-[(4-Amino-3-nitrophenyl)azo]-7-(trimethylammonio)-2-naphthol-chlorid (Cl12251; Basic Brown No. 17), 2-((4-Aminophenyl)azo)-1,3-dimethyl-1H-imidazol-3-ium-chlorid (Basic Orange No. 31), 3,7-Diamino-2,8-dimethyl-5-phenylphenazinium-chlorid (CI50240; Basic Red No. 2), 1,4-Dimethyl-5-[(4-(dimethylamino)phenyl)azo]-1,2,4-triazolium-chlorid (Cl11055; Basic Red No. 22), 1,3-Dimethyl-2-((4-dimethylamino)phenyl)azo-1H-imidazol-3-ium-chlorid (Basic Red No.

15

51), 2-Hydroxy-1-[(2-methoxyphenyl)azo]-7-(trimethylammonio)naphthalin-chlorid (Cl12245; Basic Red No. 76), 3-Methyl-1-phenyl-4-[(3(trimethylammonio)phenyl)azo]-pyrazol-5-on-chlorid (Cl12719; Basic
Yellow No. 57), 1-Methyl-4-((methyl-phenylhydrazono)methyl)-pyridiniummethylsulfat (Basic Yellow No. 87), 1-(2-Morpholiniumpropylamino)-4hydroxy-9,10-anthrachinon-methylsulfat, 1-[(3-(Dimethyl-propylaminium)propyl)amino]-4-(methylamino)-9,10-anthrachinon-chlorid; 1-[Di(2hydroxyethyl)amino]-3-methyl-4-[(4-nitrophenyl)azo]-benzol (Cl11210,
Disperse Red No. 17), 1-[Di(2-hydroxyethyl)amino]-4-[(4-nitrophenyl)azo]benzol, (Disperse Black No. 9), 4-[(4-Aminophenyl)azo]-1-[di(2-hydroxyethyl)amino]-3-methylbenzol, (HC Yellow No. 7), 2,6-Diamino-3-[(pyridin-3yl)azo]-pyridin und 2-((4-(Ethyl(2-hydroxyethyl)amino)-2-methylphenyl)azo)-5-nitro-1,3-thiazol (Cl111935; Disperse Blue No. 106).

Das erfindungsgemäße Färbemittel (b), das zusätzlich Oxidationsmittel, insbesondere Wasserstoffperoxid oder Wasserstoffperoxidaddukte (z.B. Natriumpercarbonat oder Harnstoffperoxid) und/oder Persulfate (z.B. Ammoniumpersulfat, Natriumpersulfat oder Kaliumpersulfat) und/oder Perborate, enthält, kann neben den Farbstoffen der allgemeinen Formel (I) zusätzlich noch weitere bekannte, gegenüber Oxidationsmitteln stabile, direktfärbende Farbstoffe enthalten, wie zum Beispiel 3-(2',6'-Diaminopyridyl-3'-azo)-pyridin (= 2,6-Diamino-3-((pyridin-3-yl)azo)pyridin), 2-((4-(Ethyl(2-hydroxyethyl)-amino)-2-methylphenyl)azo-5-nitro-1,3-thiazol (Disperse Blue 106), N,N-Di(2-hydroxyethyl)-3-methyl-4-((4-nitrophenyl)azo)-anilin (Disperse Red 17, Cl 11210), 3-Diethylamino-7-(4dimethylaminophenylazo)-5-phenyl-phenaziniumchlorid (Cl 11050), 4-(2-Thiazolylazo)-resorcin, 4-(((4-Phenylamino)azo)benzosulfonsäurenatriumsalz (Orange IV), 1-((3-Aminopropyl)amino)-9,10-anthracendion (HC Red No. 8), 3',3",4,5,5',5",6,7-Octabromphenolsulfonphtalein (Tetrabromphenol Blue), 1-((4-Amino-3,5-dimethylphenyl)-(2,6-

16

dichlorphenyl)methylen)-3,5-dimethyl-4-imino-2,5-cyclo-hexadien-Phosphorsäure (1:1) (Basic Blue 77), 3',3",5',5"-Tetrabrom-mkresolsulfonphthalein, 2,4-Dinitro-1-naphthol-7-sulfonsäure-Dinatriumsalz (Acid Yellow 1, CI 10316), 4-[2'-Hydroxy-1'-naphthyl)azo]benzosulfonsäure-Natriumsalz (Acid Orange 7, CI 15510), 3',6'-Dihydroxy-2',4',5',7'-tetraiodospiro-[isobenzo-furan-1(3H), 9'(9H)-xanthen]-3-on-Dinatriumsalz (Acid Red 51, CI 45430), 6-Hydroxy-5-((2-methoxy-5methyl-4-sulfophenyl)azo)-2-Naphthalin-sulfonsäure-dinatriumsalz (FD&C Red 40, Cl 16035), 2,4-Dinitro-1-naphthol-Natriumsalz (Acid Yellow 24; Cl 10315), 2',4',5',7'-tetrabrom-4,5,6,7-tetrachlor-3',6'-dihydroxy-Spiro(isobenzofuran-1(3H), 9'[9H]xanthen]-3-on-dinatriumsalz (Acid Red 92; CI 45410), 4-(2-Hydroxy-1-naphthylazo)-3-methyl-benzolsulfonsäurenatriumsalz (Acid Orange 8, CI 15575), 2-Amino-1,4-naphthalindion, Dithizon (1,5-Diphenylthiocarbazon), N-(2-Hydroxyethyl))-2-nitro-4trifluormethyl)anilin (HC Yellow 13), N-(2-hydroxyethyl)-4-nitro-anilin und 4-Chlor-N-(2,3-dihydroxypropyl)-2-nitro-anilin.

Die vorgenannten zusätzlichen direktziehenden Farbstoffe können in dem erfindungsgemäßen Mittel in einer Gesamtmenge von etwa 0,01 bis 4 Gewichtsprozent enthalten sein, wobei der Gesamtgehalt an Farbstoffen in dem erfindungsgemäßen Färbemittel vorzugsweise etwa 0,01 bis 10 Gewichtsprozent, insbesondere 0,1 bis 5 Gewichtsprozent, beträgt.

Das erfindungsgemässe Färbemittel kann weiterhin alle für derartige Zubereitungen bekannten und üblichen Zusatzstoffe, beispielsweise Parfümöle, Komplexbildner, Wachse, Konservierungsstoffe, Verdicker, Alginate, Guar Gum, haarpflegende Substanzen, wie zum Beispiel kationische Polymere oder Lanolinderivate, oder anionische, nichtionische, amphotere oder kationische oberflächenaktive Substanzen enthalten. Vorzugsweise werden amphotere oder nichtionische

17

oberflächenaktive Substanzen, beispielsweise Betaintenside, Propoinate und Glycinate, wie zum Beispiel Cocoamphoglycinate oder Cocoamphdiglacinate, ethoxylierte Tenside mit 1 bis 1000 Ethylenoxid-Einheiten, vorzugsweise mit 1 bis 300 Ethylenoxid-Einheiten, wie zum Beispiel Glyceridalkoxylate, beispielsweise mit 25 Ethylenoxid-Einheiten ethoxyliertes Rizinusöl, Polyglycolamide, ethoxylierte Alkohole und ethoxylierte Fettalkohole (Fettalkoholalkoxylate) und ethoxylierte Fettsäurezuckerester, insbesondere ethoxylierte Sorbitanfettsäureester, eingesetzt. Die vorgenannten Bestandteile werden in den für solche Zwecke üblichen Mengen verwendet, zum Beispiel die oberflächenaktiven Substanzen in einer Konzentration von 0,1 bis 30 Gewichtsprozent, und die Pflegestoffe in einer Menge von 0,1 bis 5 Gewichtsprozent. Das erfindungsgemässe Färbemittel kann, insbesondere wenn es ein Haarfärbemittel ist, in Form einer wässrigen oder wässrig-alkoholischen Lösung, einer Creme, eines Gels, einer Emulsion oder eines Aerosolschaumes vorliegen, wobei das Haarfärbemittel sowohl in Form eines Einkomponentenpräparates als auch in Form eines Mehrkomponentenpräparates, beispielsweise in Form eines Zweikomponentenpräparates, bei dem das jeweilige Farbstoffderivat der allgemeinen Formel (I) getrennt von den übrigen Bestandteilen abgepackt wird und die Herstellung des gebrauchsfertigen Haarfärbemittels erst unmittelbar vor der Anwendung durch Vermischen der beiden Komponenten erfolgt, konfektioniert sein kann. Das Färbemittel kann, wenn die Farbstoffe zusammen mit einem Oxidationsmittel verwendet werden sollen, auch in Form eines 2-Komponentenpräparates, bei dem die eine Komponente das Oxidationsmittel und die andere Komponente die übrigen Bestandteile des Mittels enthält, konfektioniert sein, wobei das Oxidationsmittel ggfs. ebenfalls aus mehreren Komponenten (z.B. 1. Wasserstoffperoxid und 2. Persulfat) bestehen kann.

18

Das erfindungsgemäße Färbemittel weist einen pH von etwa 2 bis 10, vorzugsweise etwa 5 bis10, und insbesondere einem neutralen bis basischen pH-Wert von etwa 7 bis 10, auf. Zur Einstellung des erfindungsgemäßen pH-Wertes sind sowohl organische als auch anorganische Säuren oder Basen geeignet. Als geeignete Säuren sind insbesondere α-Hydroxycarbonsäuren, wie zum Beispiel Glycolsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure oder Äpfelsäure, Ascorbinsäure, Gluconsäurelacton, Essigsäure, Salzsäure oder Phosphorsäure, sowie Mischungen dieser Säure zu nennen. Als geeignete Basen sind inbesonders Natriumcarbonat, Natriumhydrogencarbonat, Alkanolamine, beispielsweise Monoethanolamin oder Triethanolamin, Ammoniak, Aminomethylpropanol und Natriumhydroxid zu nennen.

Die Anwendung des erfindungsgemäßen Färbemittels erfolgt normalerweise indem man eine für die Färbung ausreichende Menge, in der Regel etwa 30 bis 120 Gramm, des Färbemittels (ggfs. unter Zusatz eines geeigneten Oxidationsmittels) auf die Faser aufträgt, das Färbemittel bei etwa 15 bis 45 Grad Celsius etwa 1 bis 60 Minuten, vorzugsweise 5 bis 30 Minuten, einwirken läßt, die Faser sodann gründlich mit Wasser ausspült, gegebenenfalls mit einem Shampoo wäscht und abschließend trocknet.

Das vorstehend beschriebene Färbemittel kann weiterhin, sofern keine Oxidationsmittel der Färbemasse zugesetzt werden, für kosmetische Mittel übliche natürliche oder synthetische Polymere beziehungsweise modifizierte Polymere natürlichen Urprungs enthalten, enthalten, wodurch gleichzeitig mit der Färbung eine Festigung der Haare erreicht wird. Solche Mittel werden im allgemeinen als Tönungsfestiger oder Farbfestiger bezeichnet.

19

Von den für diesen Zweck in der Kosmetik bekannten synthetischen Polymeren seien beispielsweise Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylacetat, Polyvinylalkohol oder Polyacrylverbindungen wie Polyacrylsäure oder Polymethacrylsäure, basische Polymerisate von Estern der Polyacrylsäure, Polymethylacrylsäure und Aminoalkohole, beispielsweise deren Salze oder Quaternisierungsprodukte, Polyacrylnitril, Polyvinylacetate sowie Copolymerisate aus derartigen Verbindungen, wie zum Beispiel Polyvinylpyrrolidon-Vinylacetat, genannt; während als natürliche Polymere oder modifizierte natürliche Polymere beispielsweise Chitosan (entacetyliertes Chitin) oder Chitosanderivate, genannt werden können.

Die vorgenannten Polymere können in dem erfindungsgemäßen Färbemittel in der für solche Mittel üblichen Mengen, insbesondere in einer Menge von etwa 1 bis 5 Gewichtsprozent, enthalten sein. Der pH-Wert des erfindungsgemäßen Tönungsfestigers oder Farbfestigers beträgt vorzugsweise etwa 6 bis 9.

Die Anwendung des Färbemittels mit zusätzlicher Festigung erfolgt in bekannter und üblicher Weise durch Befeuchten des Haares mit dem Festiger, Festlegen (Einlegen) des Haares zur Frisur und anschließende Trocknung.

Das erfindungsgemäße Färbemittel ermöglicht eine hervorragende, gleichmäßige, intensive und äußerst dauerhafte Färbung von Keratinfasern (beispielsweise menschlichen Haaren, Wolle oder Pelzen) ohne nennenswerte Anfärbung der Haut beziehungsweise Kopfhaut, die fünf und mehr Haarwäschen ohne ein merkliches Verblassen der Haarfarbe überdauert.

20

Die nachfolgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern, ohne diesen hierauf zu beschränken.

Beispiele

Beispiel 1: Darstellung von 1-(2-tert-Butylphenyl)-6-(2-hydroxyethyl)-1H-indolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion

Stufe 1: Darstellung von 2-(2-tert-Butylphenyl)-7-(2-hydroxyethyl)-benzo[lmn]-[3,8]phenanthrolin-1,3,6,8(2H,7H)-tetron
3,0 g (11,19 mmol) Naphthalin-1,8:4,5-tetracarbonsäurebisanhydrid werden mit 8 g Imidazol vermengt und bei 150 °C gerührt. Zu dieser Mischung werden, jeweils abwechselnd, mit Hilfe einer Injektionsnadel langsam 2,0 g (13,24 mmol) 2-tert-Butylanilin und 0,82 g (13,43 mmol) Ethanolamin getropft. Nach 2,5 Stunden wird der Ansatz in 2N Salzsäure gegossen und über Nacht gerührt. Der Niederschlag wird abfiltriert und getrocknet. Das so erhaltene Rohprodukt wird ohne weitere Reinigung direkt in Stufe 2 eingesetzt.

Stufe 2: Darstellung von 1-(2-tert-Butylphenyl)-6-(2-hydroxyethyl)-1Hindolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion

1,7 g (3,84 mmol) 2-(2-tert-Butylphenyl)-7-(2-hydroxyethyl)benzo[lmn]-[3,8]- phenanthrolin-1,3,6,8(2H,7H)-tetron aus Stufe 1 werden in einer Mischung aus 40 ml DMSO und 20 ml Methanol gelöst. Anschließend werden 6,46 g (115,2 mmol) fein pulverisiertes Kaliumhydroxid zugegeben und der Ansatz 3 Stunden lang zum Sieden erhitzt. Nach dem Abkühlen wird die dunkelrote Lösung auf 2N Salzsäure gegossen und über Nacht stehen gelassen. Der gelbe Niederschlag wird abfiltriert, mit Wasser

21

gewaschen und getrocknet. Die Reinigung erfolgt chromatographisch über Kieselgel mit Toluol/Ethanol 10:1 als Laufmittel.

<u>Ausbeute:</u> 0,92 g (58% der Theorie), dunkelgelbes Pulver

<u>1H-NMR (d₆-DMSO/300 MHz):</u> δ = 1,31 (s, 9H, tert-Butyl), 2,06 (s, 1H, OH), 3,69 (t, J=14,4 Hz, 2H, Ethyl), 4,65 (t, J=14,4 Hz, 2H, Ethyl), 6,71 (d, J=7,5 Hz, 1H, Naphthalin), 7,11 (d, J=9,3 Hz, 1H, Phenyl), 7,36-7,43 (m, 1H, Phenyl), 7,49-7,54 (m, 1H, Phenyl), 7,70 (d, J=9,3 Hz, 1H, Phenyl), 8,29 (d, J=7,2 Hz, 1H Naphthalin), 8,44 (d, J=7,2 Hz, 1H, Naphthalin), 8,91 (d, J=7,5 Hz, 1H, Naphthalin).

Beispiel 2: Darstellung von 3-{2-[1-(2-tert-Butylphenyl)-2,5,7-trioxo-1,2,5,7-tetrahydro-6H-indolo-[5,4,3-def]isochinolin-6-yl]ethyl}-1-methyl-1H-imidazol-3-ium-bromid

Stufe 1: Darstellung von 1-(2-tert-Butylphenyl)-6-(2-bromoethyl)-1H-indolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion

0,92 g (2,22 mmol) 1-(2-tert-Butylphenyl)-6-(2-hydroxyethyl)-1H-indolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion werden in 60 ml Chloroform gelöst und zum Sieden erhitzt. Sodann werden innerhalb 20 Minuten 15 ml (15,54 mmol) Phophortribromid zugetropft und die Lösung 2 Stunden lang unter Rückfluss gekocht. Anschließend wird die Reaktionsmischung auf Eis gegossen und die wässrige Phase mit Chloroform extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet. Die Reinigung erfolgt mittels Säulenchromatographie an Kieselgel mit Toluol als Laufmittel.

Ausbeute: 0,51 g (48% der Theorie), hellgelbes Pulver $\frac{1}{\text{H-NMR}}$ (d₆-DMSO/300 MHz): δ = 1,33 (s, 9H, tert-Butyl), 3,68 (t, J=14,4 Hz, 2H, Ethyl), 4,63 (t, J=14,4 Hz, 2H, Ethyl), 6,74 (d, J=7,5 Hz, 1H,

22

Naphthalin), 7,14 (d, J=9,3 Hz, 1H, Phenyl), 7,39-7,42 (m, 1H, Phenyl), 7,50-7,55 (m, 1H, Phenyl), 7,72 (d, J=9,3 Hz, 1H, Phenyl), 8,30 (d, J=7,2 Hz, 1H Naphthalin), 8,42 (d, J=7,2 Hz, 1H, Naphthalin), 8,89 (d, J=7,5 Hz, 1H, Naphthalin)

Stufe 2: Darstellung von 3-{2-[1-(2-tert-butylphenyl)-2,5,7-trioxo-1,2,5,7-tetrahydro-6H-indolo[5,4,3-def]isochinolin-6-yl]-ethyl}-1-methyl-1H-imidazol-3-ium-bromid

0,40 g (0,84 mmol) 1-(2-tert-Butylphenyl)-6-(2-bromoethyl)-1H-indolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion aus Stufe 1 werden in 40 ml Acetonitril gelöst. Nach Zugabe von 0,35 g (4,20 mmol) N-Methyl-imidazol wird der Ansatz 2 Stunden lang unter Rückfluss gerührt. Nach Abziehen des Lösungsmittels wird der Niederschlag abfiltriert, mit Essigester gewaschen und getrocknet.

<u>Ausbeute:</u> 0,36 g (77% der Theorie), orange-gelbes Pulver <u>UV/Vis (DMSO):</u> λ_{max} = 362, 432 nm.

Beispiel 3: Darstellung von 2-(4-Morpholinyl)benzo[lmn]perimidino[2,1-b][3,8]-phenanthrolin-1,3,6(2H)-trion

Durch Kondensation von 1,68 g (16,42 mmol) N-Amino-morpholin und 2,60 g (16,42 mmol) 1,8-Diaminonaphthalin mit 4,00 g (14,92 mmol) Naphthalin-1,8:4,5-tetracarbonsäurebisanhydrid in 30 g geschmolzenem Imidazol (Synthese und Aufarbeitung analog Beispiel 1, Stufe 1) und chromatographischer Reinigung an Kieselgel mit Toluol und Aceton als Laufmittel, wird das Produkt als dunkelblaues Pulver erhalten.

Ausbeute: 1,57 g (23% der Theorie), dunkelblaues Pulver UV/V is $(CHCl_3)$: $\lambda_{max} = 358, 377, 589$ nm.

23

Beispiel 4: Darstellung von 2-[tert-Butyl-(2-hydroxyethyl)amino]benzo[lmn]-perimidino[2,1-b][3,8]phenanthrolin-1,3,6(2H)trion

Durch Kondensation von 1,63 g (12,30 mmol) N-tert-butyl-N-hydroxyethyl-hydrazin und 1,95 g (12,30 mmol) 1,8-Diaminonaphthalin mit 3,00 g (11,18 mmol) Naphthalin-1,8:4,5-tetracarbonsäurebisanhydrid in 20 g geschmolzenem Imidazol (Synthese und Aufarbeitung analog Beispiel 1, Stufe 1) erhält man das Produkt als dunkelblaues Pulver. Die Reinigung erfolgt säulenchromatographisch an Kieselgel mit Toluol/Essigester als Laufmittel.

Ausbeute: 2,14 g (38% der Theorie), dunkelblaues Pulver UV/Vis (CHCl₃): λ_{max} = sh 365, 376, 581 nm.

Beispiel 5: Darstellung von 2-[1-(Hydroxymethyl)-2-methylpropyl]benzimidazo[2,1-b]benzo[lmn][3,8]phenanthrolin-1,3,6(2H)trion

Durch Kondensation von 0,85 g (8,21 mmol) 2-Amino-1-hydroxy-3-methylbutan (L-Valinol) und 0,89 g (8,21 mmol) 1,2-Diaminobenzol mit 2,00 g (7,46 mmol) Naphthalin-1,8:4,5-tetracarbonsäurebisanhydrid in geschmolzenem Imidazol (Synthese und Aufarbeitung analog Beispiel 1, Stufe 1) erhält man das Produkt als dunkelgelbes Pulver. Die weitere Reinigung erfolgt durch Filtration über Kieselgel mit einer Methylenchlorid/Ethanol-Mischung.

Ausbeute: 1,99 g (63% der Theorie), dunkelgelbes Pulver UV/Vis (CHCl₃): λ_{max} = 300, 312, 371, 437 nm.

24

Beispiel 6: Darstellung von 5-Methyl-2-(1,3,6-trioxo-3,6-dihydrobenzo-[lmn]-perimidino[2,1-b][3,8]phenanthrolin-2(1H)-yl)benzolsulfonsäure

1,54 g (8,20 mmol) 2-Amino-5-methyl-benzolsulfonsäure und 1,30 g (8,20 mmol) 1,8-Diaminonaphthalin werden mit 2,00 g (7,46 mmol) Naphthalin-1,8:4,5-tetracarbonsäurebisanhydrid in 15 g geschmolzenem Imidazol bei 170 °C zur Reaktion gebracht. Nach 3 Stunden wird die Reaktion beendet und der Ansatz auf Ethanol gegossen. Die erhaltene violette Suspension wird noch eine Stunde lang gerührt und über Nacht im Kühlschrank stehen gelassen. Nach Zugabe von Kaliumacetat wird der entstandene Niederschlag abfiltriert und portionsweise mit Aceton gewaschen und anschließend in wenig N,N-Dimethylacetamid aufgenommen und von überschüssigem Kaliumacetat abfiltriert. Nach Eindampfen der violetten Lösung wird das Produkt als blaues Pulver erhalten.

Ausbeute: 3,45 g (83% der Theorie), dunkelblaues Pulver UV/Vis (DMSO): λ_{max} = 362, 382, 575 nm.

Beispiel 7: Darstellung von 5-Methyl-2-(1,3,6-trioxo-3,6-dihydrobenzimidazo[2,1-b]benzo[lmn][3,8]-phenanthrolin-2(1H)-yl)benzolsulfonsäure

0,89 g (8,20 mmol) 1,2-Diaminobenzol und 1,54 g (8,20 mmol) 2-Amino-5-methyl-benzolsulfonsäure werden mit 2,00 g (7,46 mmol) Naphthalin-1,8:4,5-tetracarbonsäurebisanhydrid in 15 g geschmolzenem Imidazol bei 170 °C zur Reaktion gebracht. Nach 4 Stunden wird der Ansatz auf Ethanol gegossen. Die erhaltene rote Suspension wird noch eine Stunde lang gerührt und über Nacht im Kühlschrank stehen gelassen. Die weitere

25

Aufarbeitung erfolgt analog Beispiel 6. Das so erhaltene Rohprodukt wird anschließend einer Extraktion mit Methylenchlorid unterworfen um weitere Verunreinigungen abzutrennen. Der Extraktionsrückstand wird sodann mit wenig Aceton gewaschen und abschließend getrocknet. Man erhält das Produkt als rotes Pulver.

Ausbeute: 2,88 g (76% der Theorie), rotes Pulver

<u>UV/Vis (DMSO):</u> λ_{max} = 361, 382, 433, 534 nm.

Beispiel 8:	Haarfärbemittel (ohne Oxidationsmittel)
2,5 mmol	Naphthalinderivat der allgemeinen Formel (I)
5,0 g	Ethanol
4,0 g	Decylpolyglucose
0,2 g	Ethylendiaminotetraessigsäure-Dinatriumsalz-Hydrat
ad 100,0 g	Wasser, vollentsalzt

Die Färbelösung wird durch Zugabe von Ammoniak auf einen pH-Wert von 7 bis 10 eingestellt.

Die Haarfärbung erfolgt, indem man eine für die Haarfärbung ausreichende Menge des Färbemittels auf das Haar aufträgt, nach einer Einwirkzeit von 30 Minuten bei 40 °C das Haar mit lauwarmen Wasser ausspült und sodann trocknet. Die Färbeergebnisse sind in der nachfolgenden Tabelle 1 zusammengefasst.

26

Beispiel 9:	Haarfärbemittel (ohne Oxidationsmittel)		
2,5 mmol	Naphthalinderivat der allgemeinen Formel (I)		
1,3 g	Zitronensäure, wasserfrei		
25,0 g	Ethanol		
10,0 g	1,2-Propandiol		
9,0 g	Benzylalkohol		
4,0 g	Hydroxyethylcellulose		
ad 100,0 g	Wasser, vollentsalzt		

Die Haarfärbung erfolgt, indem man eine für die Haarfärbung ausreichende Menge des Färbemittels auf das Haar aufträgt, nach einer Einwirkzeit von 30 Minuten bei 40 °C das Haar mit lauwarmen Wasser ausspült und sodann trocknet. Die Färbeergebnisse sind in der nachfolgenden Tabelle 1 zusammengefasst.

Beispiel 10:	Haarfärbemittel (mit Oxidationsmittel)
0.400 ~	Norbthalindariyat dar allaamainan Earmal (1)
0,100 g	Naphthalinderivat der allgemeinen Formel (I)
1,000 g	Kaliumpersulfat
1,500 g	Ammoniumpersulfat
1,200 g	Natriumsilicat
0,625 g	Magnesiumoxid
0,250 g	Hydroxyethylcellulose
0,300 g	Seifenperlen
0,100 g	disperse Kieselsäure
0,025 g	Dinatrium-EDTA
10,000 g	Wasserstoffperoxid (12% in Wasser)

27

Die angegebenen Komponenten werden zu einer homogenen Masse vermischt, so dass keine Farbstoffpatikel mehr zu erkennen sind. Dann wird eine für die Haarfärbung ausreichende Menge der vorgenannten Färbemasse auf das Haar aufgetragen. Nach einer Einwirkungszeit von 45 Minuten bei 40 °C wird das Haar mit lauwarmen Wasser ausgespült und mit einem sauren Conditioner behandelt, erneut ausgespült und getrocknet.

Die Färbeergebnisse sind in der nachfolgenden Tabelle 1 zusammengefasst.

Tabelle 1

Beispiel-	Farbstoff der allgemeinen Formel (I)	Färbung
Nr.		
8	3-{2-[1-(2-tert-Butylphenyl)-2,5,7-trioxo-	orange-rot
	1,2,5,7-tetrahydro-6H-indolo[5,4,3-	
	def]isochinolin-6-yl]-ethyl}-1-methyl-1H-	
	imidazol-3-ium-bromid	
9	5-Methyl-2-(1,3,6-trioxo-3,6-	orange
	dihydrobenzimidazo[2,1-b]benzo[lmn][3,8]-	
	phenanthrolin-2(1H)-yl)benzolsulfonsäure	
10	1-(2-tert-Butylphenyl)-6-(2-hydroxyethyl)-1H-	orange-gelb
	indolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion	

28

Beispiel 11:	Haarfärbemittel (mit Oxidationsmittel und
	weiterem Direktfarbstoff)
0,100 g	1-(2-tert-Butylphenyl)-6-(2-hydroxyethyl)-1H-
	indolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion
0,050 g	3',3",4,5,5',5",6,7-Octabromphenolsulfonphtalein
	(Tetrabromphenol Blue)
1,000 g	Kaliumpersulfat
1,500 g	Ammoniumpersulfat
1,200 g	Natriumsilicat
0,625 g	Magnesiumoxid
0,250 g	Hydroxyethylcellulose
0,300 g	Seifenperlen
0,100 g	disperse Kieselsäure
0,025 g	Dinatrium-EDTA
10,000 g	Wasserstoffperoxid (12% in Wasser)

Die angegebenen Komponenten werden zu einer homogenen Masse vermischt, so dass keine Farbstoffpatikel mehr zu erkennen sind. Dann wird eine für die Haarfärbung ausreichende Menge der vorgenannten Färbemasse auf das Haar aufgetragen. Nach einer Einwirkungszeit von 45 Minuten bei 40 °C wird das Haar mit lauwarmen Wasser ausgespült und getrocknet. Es wird ein türkisfarbene Färbung erhalten.

29

weiterem Direktfarbstoff) 0,100 g	Beispiel 12:	Haarfärbemittel (mit Oxidationsmittel und
indolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion 0,050 g 2',4',5',7'-Tetrabrom-4,5,6,7-tetrachlor-3',6'-dihydroxy-spiro(isobenzofuran-1(3H), 9'[9H]xanthen]-3-on-dinatriumsalz (Acid Red 92; CI 45410) 1,000 g Kaliumpersulfat 1,500 g Ammoniumpersulfat 1,200 g Natriumsilicat 0,625 g Magnesiumoxid 0,250 g Hydroxyethylcellulose 0,300 g Seifenperlen 0,100 g disperse Kieselsäure 0,025 g Dinatrium-EDTA		weiterem Direktfarbstoff)
indolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion 0,050 g 2',4',5',7'-Tetrabrom-4,5,6,7-tetrachlor-3',6'-dihydroxy-spiro(isobenzofuran-1(3H), 9'[9H]xanthen]-3-on-dinatriumsalz (Acid Red 92; CI 45410) 1,000 g Kaliumpersulfat 1,500 g Ammoniumpersulfat 1,200 g Natriumsilicat 0,625 g Magnesiumoxid 0,250 g Hydroxyethylcellulose 0,300 g Seifenperlen 0,100 g disperse Kieselsäure 0,025 g Dinatrium-EDTA		
0,050 g 2',4',5',7'-Tetrabrom-4,5,6,7-tetrachlor-3',6'-dihydroxy-spiro(isobenzofuran-1(3H), 9'[9H]xanthen]-3-on-dinatriumsalz (Acid Red 92; Cl 45410) 1,000 g Kaliumpersulfat 1,500 g Ammoniumpersulfat 1,200 g Natriumsilicat 0,625 g Magnesiumoxid 0,250 g Hydroxyethylcellulose 0,300 g Seifenperlen 0,100 g disperse Kieselsäure 0,025 g Dinatrium-EDTA	0,100 g	1-(2-tert-Butylphenyl)-6-(2-hydroxyethyl)-1H-
spiro(isobenzofuran-1(3H), 9'[9H]xanthen]-3-on- dinatriumsalz (Acid Red 92; CI 45410) 1,000 g Kaliumpersulfat 1,500 g Ammoniumpersulfat 1,200 g Natriumsilicat 0,625 g Magnesiumoxid 0,250 g Hydroxyethylcellulose 0,300 g Seifenperlen 0,100 g disperse Kieselsäure 0,025 g Dinatrium-EDTA		indolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion
dinatriumsalz (Acid Red 92; Cl 45410) 1,000 g Kaliumpersulfat 1,500 g Ammoniumpersulfat 1,200 g Natriumsilicat 0,625 g Magnesiumoxid 0,250 g Hydroxyethylcellulose 0,300 g Seifenperlen 0,100 g disperse Kieselsäure 0,025 g Dinatrium-EDTA	0,050 g	2',4',5',7'-Tetrabrom-4,5,6,7-tetrachlor-3',6'-dihydroxy-
1,000 g Kaliumpersulfat 1,500 g Ammoniumpersulfat 1,200 g Natriumsilicat 0,625 g Magnesiumoxid 0,250 g Hydroxyethylcellulose 0,300 g Seifenperlen 0,100 g disperse Kieselsäure 0,025 g Dinatrium-EDTA		spiro(isobenzofuran-1(3H), 9'[9H]xanthen]-3-on-
1,500 g Ammoniumpersulfat 1,200 g Natriumsilicat 0,625 g Magnesiumoxid 0,250 g Hydroxyethylcellulose 0,300 g Seifenperlen 0,100 g disperse Kieselsäure 0,025 g Dinatrium-EDTA		dinatriumsalz (Acid Red 92; Cl 45410)
1,200 g Natriumsilicat 0,625 g Magnesiumoxid 0,250 g Hydroxyethylcellulose 0,300 g Seifenperlen 0,100 g disperse Kieselsäure 0,025 g Dinatrium-EDTA	1,000 g	Kaliumpersulfat
0,625 g Magnesiumoxid 0,250 g Hydroxyethylcellulose 0,300 g Seifenperlen 0,100 g disperse Kieselsäure 0,025 g Dinatrium-EDTA	1,500 g	Ammoniumpersulfat
0,250 g Hydroxyethylcellulose 0,300 g Seifenperlen 0,100 g disperse Kieselsäure 0,025 g Dinatrium-EDTA	1,200 g	Natriumsilicat
0,300 g Seifenperlen 0,100 g disperse Kieselsäure 0,025 g Dinatrium-EDTA	0,625 g	Magnesiumoxid
0,100 g disperse Kieselsäure 0,025 g Dinatrium-EDTA	0,250 g	Hydroxyethylcellulose
0,025 g Dinatrium-EDTA	0,300 g	Seifenperlen
	0,100 g	disperse Kieselsäure
10,000 g Wasserstoffperoxid (12% in Wasser)	0,025 g	Dinatrium-EDTA
	10,000 g	Wasserstoffperoxid (12% in Wasser)

Die angegebenen Komponenten werden zu einer homogenen Masse vermischt, so dass keine Farbstoffpatikel mehr zu erkennen sind. Dann wird eine für die Haarfärbung ausreichende Menge der vorgenannten Färbemasse auf das Haar aufgetragen. Nach einer Einwirkungszeit von 45 Minuten bei 40 °C wird das Haar mit lauwarmen Wasser ausgespült und getrocknet. Es wird ein hellrote Färbung erhalten.

Alle in der vorliegenden Anmeldung genannten Prozentangaben stellen soweit nicht anders angegeben Gewichtsprozente dar.

Patentansprüche

1. Naphthalinderivate der allgemeinen Formel (I),

worin

A₁, und A₂ verschieden sind und unabhängig voneinander, Teilstrukturen der Formeln (II), (IIIa), (IIIb) (IV), (V) oder (VI) darstellen, von denen Formeln (II), (IIIa), (IIIb), (IV) und (V) bevorzugt sind;

E ein Sauerstoff oder ein Schwefelatom darstellt;

Y für ein Stickstoffatom oder (vorzugsweise) ein quaternäres Stickstoffatom steht, welches mit verzweigten oder linearen C₁-C₆-Alkylgruppen, verzweigten oder linearen C₂-C₄-Hydroxyalkylgruppen oder verzweigten oder linearen C₄-C₆-Polyhydroxyalkylgruppen substituiert ist; R₁ ein Wasserstoffatom, einen aromatischen oder heterozyklischen Rest der allgemeinen Formel (VII), (VIII), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) oder (XVI),

oder einen aliphtischen C_1 - C_6 -Alkylrest, der linear oder verzweigt, unsubstituiert oder mit einer oder mehreren Hydroxylgruppen oder kationischen Resten des Typs B^+ substituiert ist, darstellt; R_{1a} die gleiche Bedeutung wie R_1 hat mit Ausnahme von Wasserstoff;

 R_2 und R_3 gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff, eine Aminogruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylaminogruppe, eine C_1 - C_6 -N,N-Dialkylaminogruppe, eine C_1 - C_6 -N,N-(Dihydroxyalkyl)aminogruppe, Fluor, Chlor, Brom, Jod, eine Cyanogruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcyanogruppe, eine Methoxymethylgruppe, eine tert-Butylgruppe, eine Isopropylgruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylgruppe, eine C_1 - C_6 -Alkyloxygruppe, eine C_1 - C_6 -Hydroxyalkylgruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcarbonsäuregruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcarbonsäureestergruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcarbonsäuregruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylsulfonsäuregruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylsulfonsäureamidgruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylsulfonsäureamidgruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylsulfonsäureamidgruppe, eine Sulfonsäuregruppe oder eine -(L)-B $^+$ -Gruppe darstellen;

 R_4 und R_5 gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff, eine C_1 - C_6 -Alkylaminogruppe, eine C_1 - C_6 -N,N-Dialkylaminogruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcyanogruppe, eine Methoxymethylgruppe, eine tert-Butylgruppe, eine Isopropylgruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylgruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylgruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylgruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcarbonsäuregruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcarbonsäurestergruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylcarbonsäuregruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylsulfonsäuregruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylsulfonsäureamidgruppe, eine Phenylgruppe oder eine -(L)-B $^+$ -Gruppe darstellen;

L für eine C₁-C₆-Alkylengruppe steht;

 B^+ für eine aromatische heterozyklische quaternäre Ammoniumverbindung; eine nicht-aromatische heterozyklische quaternäre Ammoniumverbindung; eine quaternäre Alkylammoniumverbindung oder Arylammoniumverbindung der Formel NR $_a$ R $_b$ R $_c$, wobei R_a , R_b , und R_c unabhängig voneinander einen Benzylrest, einen Phenylrest oder einen C_1 -bis C_6 -Alkylrest bedeuten, wobei die vorgenannten Alkylreste unsubstituiert oder mit einer oder mehreren Hydroxylgruppen oder Aminogruppen substituiert sein können; oder

33

eine quaternäre Phosphoniumgruppe steht; und X ein Anion darstellt.

Naphthalinderivat der allgemeinen Formel (I) nach Anspruch 1, 2. dadurch gekennzeichnet, dass es ausgewählt ist aus 1-(2-tert-Butyl-, phenyl)-6-(2-hydroxyethyl)-1H-indolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion, 1-(2-tert-Butylphenyl)-6-[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-1H-indolo-[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion, 3-{2-[2-(2,5-Dioxo-5,6-dihydroisoindolo[6,7,1-cde]indol-1(2H)-yl)-5-methoxy-anilino]ethyl}-1-methyl-1Himidazol-3-ium-bromid, 3-{2-[4-(2,5-Dioxo-5,6-dihydro-isoindolo[6,7,1cde]indol-1(2H)-yl)(ethyl)anilino]ethyl}-1-methyl-1H-imidazol-3-ium-bromid, 1-{4-[Ethyl(2-hydroxyethyl)amino]phenyl}-6-methyl-2,5-dioxo-2,5-dihydro-1H-imidazo[1,2-a]isoindolo[6,7,1-def]chinolin-6-ium methylsulfat, 3-{2-[4-(2,5-Dioxo-2,5-dihydro-1H-imidazo[1,2-a]isoindolo-[6,7,1-def]chinolin-1yl)(ethyl)anilino]ethyl}-1-methyl-1H-imidazol-3-ium-bromid, 1-{2-[(2-Hydroxyethyl)-amino]-4-methoxyphenyl}-1,6-dihydro-isoindolo[6,7,1cde]indol-2,5-dion, 1-{4-[Bis(2-hydroxyethyl)amino]phenyl}-1,6-dihydroisoindolo[6,7,1-cde]indol-2,5-dion, 3-{2-[1-(2-tert-Butylphenyl)-2,5,7-trioxo-1,2,5,7-tetrahydro-6H-indolo-[5,4,3-def]isochinolin-6-yl]ethyl}-1-methyl-1Himidazol-3-ium-bromid, 3-(2-{1-[4-(Dimethylamino)phenyl]-2,5,7-trioxo-1,2,5,7-tetrahydro-6H-indolo[5,4,3-def]isochinolin-6-yl}ethyl)1-methyl-1Himidazol-3-ium-bromid, 2-(4-Morpholinyl)benzo[lmn]-perimidino[2,1b][3,8]phenanthrolin-1,3,6(2H)-trion, 2-[tert-Butyl(2-hydroxyethyl)amino]benzo[lmn]perimidino[2,1-b][3,8]phenanthrolin-1,3,6(2H)-trion, 2-[1-(Hydroxymethyl)-2-methylpropyl]benzimidazo[2,1-b]benzo[lmn][3,8]phenanthrolin-1,3,6(2H)-trion, 5-Methyl-2-(1,3,6-trioxo-3,6-dihydrobenzo-[lmn]-perimidino[2,1-b][3,8]phenanthrolin-2(1H)-yl)benzolsulfonsäure und 5-Methyl-2-(1,3,6-trioxo-3,6-dihydro-benzimidazo[2,1-b]benzo[lmn][3,8]phenanthrolin-2(1H)-yl)benzol-sulfonsäure.

34

- Naphthalinderivat der allgemeinen Formel (I) nach Anspruch 1 oder 3. 2, dadurch gekennzeichnet, dass es ausgewählt ist aus 1-(2-tert-Butylphenyl)-6-(2-hydroxyethyl)-1H-indolo[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion, 1-(2-tert-Butylphenyl)-6-[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-1H-indolo-[5,4,3-def]isochinolin-2,5,7(6H)-trion, 3-{2-[2-(2,5-Dioxo-5,6-dihydroisoindolo[6,7,1-cde]indol-1(2H)-yl)-5-methoxyanilino]ethyl}-1-methyl-1Himidazol-3-ium-bromid, 3-{2-[4-(2,5-Dioxo-5,6-dihydroisoindolo-[6,7,1cde]indol-1(2H)-yl)(ethyl)anilino]ethyl}-1-methyl-1H-imidazol-3-iumbromid, 3-(2-{1-[4-(Dimethylamino)phenyl]-2,5,7-trioxo-1,2,5,7-tetrahydro-6H-indolo[5,4,3-def]isochinolin-6-yl}ethyl)1-methyl-1H-imidazol-3-iumbromid, 2-(4-Morpholinyl)benzo[lmn]perimidino[2,1-b][3,8]phenanthrolin-1,3,6(2H)-trion, 2-[tert-Butyl(2-hydroxyethyl)amino]benzo[lmn]perimidino-[2,1-b][3,8]phenanthrolin-1,3,6(2H)-trion, 2-[1-(Hydroxymethyl)-2methylpropyl]benzimidazo[2,1-b]benzo[lmn][3,8]phenanthrolin-1,3,6(2H)trion, 5-Methyl-2-(1,3,6-trioxo-3,6-dihydrobenzo[lmn]perimidino[2,1b][3,8]phenanthrolin-2(1H)-yl)benzolsulfonsäure und 5-Methyl-2-(1,3,6trioxo-3,6-dihydrobenzimidazo[2,1-b]benzo[lmn][3,8]-phenanthrolin-2(1H)yl)benzolsulfonsäure.
- 4. Mittel zum Färben von Keratinfasern, dadurch gekennzeichnet, dass es mindestens ein Naphthalinderivat der allgemeinen Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 3 enthält.
- 5. Mittel nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass es zusätzlich mindestens ein Oxidationsmittel enthält.
- 6. Mittel nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass das Oxidationsmittel ausgewählt ist aus Wasserstoffperoxid oder Wasserstoffperoxidaddukten, Persulfaten und Perboraten.

35

- 7. Mittel nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass es mindestens ein für kosmetische Mittel übliches natürliches oder synthetisches Polymer beziehungsweise modifiziertes Polymer natürlichen Urprungs enthält.
- 8. Mittel nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass es das Polymer in einer Menge von 1 bis 5 Gerwichtsprozent enthält.
- 9. Mittel nach einem der Ansprüche 4 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass es das Naphthalinderivat der allgemeinen Formel (I) in einer Menge von 0,01 bis 10 Gewichtsprozent enthält.
- 10. Mittel nach einem der Ansprüche 4 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass es ein Haarfärbemittel ist.

Interioral Application No PCT/EP2004/011853

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07D487/06 C07D471/16 A61K7/13 C07D471/06 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 CO7D A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Category ° Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages 1,4-10 EP 0 769 532 A (CIBA SPECIALTY CHEMICALS X HOLDING INC) 23 April 1997 (1997-04-23) cited in the application page 5, line 29 - line 56; claim 1; examples 14-19 1,4-10 S.S. DALVI ET AL.: "New dyes from X naphthostyril-5-carboxylic acid" INDIAN JOURNAL OF CHEMISTRY, SECTION B, ORGANIC CHEMISTRY INCLUDING MEDICINAL CHEMISTRY, 0376-4699, vol. 24b, no. 4, 1985, pages 377-382, XP008042514 cited in the application the whole document Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. ° Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not cited to understand the principle or theory underlying the considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the citation or other special reason (as specified) document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled other means in the art. *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 02/03/2005 17 February 2005 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Bosma, P Fax: (+31-70) 340-3016

Intertional Application No PCT/EP2004/011853

C/Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PC1/EP2004/011853
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DATABASE WPI Section Ch, Week 197432 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A23, AN 1974-57392V XP002316322 -& JP 48 099465 A (SUMITOMO CHEM CO LTD) 15 December 1973 (1973-12-15) abstract; example 16	1,4-10
X	FR 1 075 110 A (SOCIETE ANONYME DE MATIERES COLORANTES ET PRODUITS CHIMIQUES FRANCOLOR) 13 October 1954 (1954-10-13) the whole document	1,4-10
X	DATABASE CAPLUS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; SUMITOMO CHEMICAL CO. LTD: "cationic dyes" XP002316321 Database accession no. 1965:59473 abstract -& JP 39 027124 B1 27 November 1964 (1964-11-27) the whole document	1,4-10
X	WO 00/40657 A (CIBA SPECIALTY CHEMICALS HOLDING INC) 13 July 2000 (2000-07-13) example 23	1
X	FOMINE S ET AL: "Bisimide-lactamimide ring contraction in six-membered polyimides" POLYMER, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V, GB, vol. 40, no. 8, April 1999 (1999-04), pages 2051-2058, XP004151637 ISSN: 0032-3861 table 3	
X	FOMINA L ET AL: "SYNTHESIS AND CHARACTERISATION OF FULLY AROMATIC LACTAMIMIDE— CONTAINING POLYESTERS" MACROMOLECULAR CHEMISTRY AND PHYSICS, WILEY VCH, WEINHEIM, DE, vol. 200, no. 1, January 1999 (1999-01), pages 239-245, XP000801455 ISSN: 1022-1352 page 242	

in Pational Application No PCT/EP2004/011853

		PC1/EP2004/011853
-	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Delevent to eleim No
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	FOMINE S ET AL: "Tetracarboxylic bisimide-lactam ring contraction: a route to lactamimide-containing polymers" POLYMER, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V, GB, vol. 39, no. 25, December 1998 (1998-12), pages 6415-6421, XP004138324 ISSN: 0032-3861 Formel 2,4	
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1998, no. 04, 31 March 1998 (1998-03-31) -& JP 09 319110 A (KONICA CORP), 12 December 1997 (1997-12-12) abstract; table 13	1
X	P. PONCE ET AL.: "Unusual behaviour of bis'w-hydroxyalkyl!-1,8,4,5-naphthalenetet racarboxylic bisimides in bisimide-lactam ring contraction: experimental and theoretical study" JOURNAL OF MOLECULAR STRUCTURE, THEOCHEM, ISSN 0166-1280, vol. 541, 2001, pages 131-139, XP008042437 ELSEVIER SCIENCE page 133	
X	P. PONCE ET AL.: "Bisimide-lactamimide ring contraction in six-membered bisimides: a theoretical study" JOURNAL OF PHYSICAL ORGANIC CHEMISTRY, ISSN, vol. 14, 2001, pages 657-666, XP008042431 JOHN WILEY page 659 - page 660	
X	LANGHALS H ET AL: "TETRACARBOXYLIC BISIMIDE-LACTAM RING CONTRACTION: A NOVEL TYPE OF REARRANGEMENT" ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL EDITION, VERLAG CHEMIE. WEINHEIM, DE, vol. 34, no. 20, 3 November 1995 (1995-11-03), pages 2234-2236, XP002023157 ISSN: 0570-0833 cited in the application the whole document	
A	GB 1 337 990 A (SANDOZ LTD) 21 November 1973 (1973-11-21) the whole document	1-10



C/Cantinum		C1/EP2004/011853
C.(Continua Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X,P	DATABASE WPI Section Ch, Week 200430 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class E13, AN 2004-321465 XP002316323 -& JP 2004 093791 A (CANON KK) 25 March 2004 (2004-03-25) examples	

Information on patent family members

Interpional Application No
PCT/EP2004/011853

Patent docume cited in search re	T T	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0769532	A	23-04-1997	CA DE EP JP US	2187593 A1 59608872 D1 0769532 A1 9124960 A 5886183 A	13-04-1997 18-04-2002 23-04-1997 13-05-1997 23-03-1999
JP 4809946	5 A	15-12-1973	NONE		
FR 1075110	Α	13-10-1954	NONE		
JP 3902712	4 B1		NONE		
WO 0040657	A	13-07-2000	DE AU DE DE WO EP JP TW US	19900063 A1 223462 T 2102400 A 69902818 D1 69902818 T2 0040657 A1 1141140 A1 2002534552 T 589350 B 6143890 A	27-07-2000 15-09-2002 24-07-2000 10-10-2002 31-07-2000 13-07-2000 10-10-2001 15-10-2002 01-06-2004 07-11-2000
JP 0931911	0 A	12-12-1997	NONE		
GB 1337990	Α	21-11-1973	CH DE ES FR	519011 A 2062678 A1 386722 A1 2074148 A5	15-02-1972 01-07-1971 16-01-1974 01-10-1971
JP 2004093	791 A	25-03-2004	NONE	— — — — — — — — — — — — — — — — —	

Intentionales Aktenzelchen
PCT/EP2004/011853

a. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D487/06 C07D471/16 A61K7/13 C07D471/06					
No ab alau Ini	ornatione ten Datantklaggifikation (IDK) adar noch der nationalen Klass	sifikation und der IPK			
	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass RCHIERTE GEBIETE	silination and der if it			
Recherchier	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole C07D A61K	e)			
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	veit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen		
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)		
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data				
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
χ	EP 0 769 532 A (CIBA SPECIALTY CH	EMTCALS	1,4-10		
^	HOLDING INC) 23. April 1997 (1997-		1,4 10		
	in der Anmeldung erwähnt Seite 5, Zeile 29 - Zeile 56; Ans	nruch 1·			
	Beispiele 14-19	prucii I,			
χ	S.S. DALVI ET AL.: "New dyes from	m	1,4-10		
, A	naphthostyril-5-carboxylic acid"		-,		
	INDIAN JOURNAL OF CHEMISTRY, SECT ORGANIC CHEMISTRY INCLUDING MEDIC				
	CHEMISTRY, 0376-4699,				
	Bd. 24b, Nr. 4, 1985, Seiten 377- XP008042514	382,			
	in der Anmeldung erwähnt				
	das ganze Dokument				
		/			
V Wei	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	Y Siehe Anhang Patentfamilie			
entn	ehmen	'T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem	internationalen Anmeldedatum		
"A" Veröffe	e Kalegomen von angegebenen veronentichungen . entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu	t worden list und mit der r zum Verständnis des der		
'E' älteres	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist			
"L" Veröffe	ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedei kann allein aufgrund dieser Veröffentlic erfinderischer Tätigkeit beruhend betra	chung nicht als neu oder auf achtet werden		
ander	anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet				
ausgeführt) werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und					
eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist					
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts		
1	7. Februar 2005	02/03/2005			
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter			
	NL — 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bosma, P			

Interponales Aktenzeichen
PCT/EP2004/011853

6.75		004/011853
C.(Fortsetz Kategorie°	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	DATABASE WPI Section Ch, Week 197432 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A23, AN 1974-57392V XP002316322 -& JP 48 099465 A (SUMITOMO CHEM CO LTD) 15. Dezember 1973 (1973-12-15) Zusammenfassung; Beispiel 16	1,4-10
X	FR 1 075 110 A (SOCIETE ANONYME DE MATIERES COLORANTES ET PRODUITS CHIMIQUES FRANCOLOR) 13. Oktober 1954 (1954-10-13) das ganze Dokument	1,4-10
X	DATABASE CAPLUS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; SUMITOMO CHEMICAL CO. LTD: "cationic dyes" XP002316321 Database accession no. 1965:59473 Zusammenfassung -& JP 39 027124 B1 27. November 1964 (1964-11-27) das ganze Dokument	1,4-10
X	WO 00/40657 A (CIBA SPECIALTY CHEMICALS HOLDING INC) 13. Juli 2000 (2000-07-13) Beispiel 23	1
X	FOMINE S ET AL: "Bisimide-lactamimide ring contraction in six-membered polyimides" POLYMER, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V, GB, Bd. 40, Nr. 8, April 1999 (1999-04), Seiten 2051-2058, XP004151637 ISSN: 0032-3861 Tabelle 3	1
X	FOMINA L ET AL: "SYNTHESIS AND CHARACTERISATION OF FULLY AROMATIC LACTAMIMIDE— CONTAINING POLYESTERS" MACROMOLECULAR CHEMISTRY AND PHYSICS, WILEY VCH, WEINHEIM, DE, Bd. 200, Nr. 1, Januar 1999 (1999-01), Seiten 239-245, XP000801455 ISSN: 1022-1352 Seite 242	

Intertionales Aktenzeichen
PCT/EP2004/011853

	2004/011853		
ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
FOMINE S ET AL: "Tetracarboxylic bisimide-lactam ring contraction: a route to lactamimide-containing polymers" POLYMER, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V, GB, Bd. 39, Nr. 25, Dezember 1998 (1998-12), Seiten 6415-6421, XP004138324 ISSN: 0032-3861	1		
PATENT ABSTRACTS OF JAPAN Bd. 1998, Nr. 04, 31. März 1998 (1998-03-31) -& JP 09 319110 A (KONICA CORP), 12. Dezember 1997 (1997-12-12) Zusammenfassung; Tabelle 13	1		
P. PONCE ET AL.: "Unusual behaviour of bis'w-hydroxyalkyl!-1,8,4,5-naphthalenetet racarboxylic bisimides in bisimide-lactam ring contraction: experimental and theoretical study" JOURNAL OF MOLECULAR STRUCTURE, THEOCHEM, ISSN 0166-1280, Bd. 541, 2001, Seiten 131-139, XP008042437 ELSEVIER SCIENCE Seite 133	1		
P. PONCE ET AL.: "Bisimide-lactamimide ring contraction in six-membered bisimides: a theoretical study" JOURNAL OF PHYSICAL ORGANIC CHEMISTRY, ISSN, Bd. 14, 2001, Seiten 657-666, XP008042431 JOHN WILEY Seite 659 - Seite 660	1		
LANGHALS H ET AL: "TETRACARBOXYLIC BISIMIDE-LACTAM RING CONTRACTION: A NOVEL TYPE OF REARRANGEMENT" ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL EDITION, VERLAG CHEMIE. WEINHEIM, DE, Bd. 34, Nr. 20, 3. November 1995 (1995-11-03), Seiten 2234-2236, XP002023157 ISSN: 0570-0833 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument			
GB 1 337 990 A (SANDOZ LTD) 21. November 1973 (1973-11-21) das ganze Dokument	1-10		
	FOMINE S ET AL: "Tetracarboxylic bisimide-lactam ring contraction: a route to lactamimide-containing polymers" POLYMER, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V, GB, Bd. 39, Nr. 25, Dezember 1998 (1998–12), Seiten 6415–6421, XP004138324 ISSN: 0032–3861 Formel 2,4 PATENT ABSTRACTS OF JAPAN Bd. 1998, Nr. 04, 31. März 1998 (1998–03–31) — 8 JP 09 319110 A (KONICA CORP), 12. Dezember 1997 (1997–12–12) Zusammenfassung; Tabelle 13 P. PONCE ET AL.: "Unusual behaviour of bis'w-hydroxyalkyl!—1,8,4,5-naphthalenetet racarboxylic bisimides in bisimide-lactam ring contraction: experimental and theoretical study" JOURNAL OF MOLECULAR STRUCTURE, THEOCHEM, ISSN 0166–1280, Bd. 541, 2001, Seiten 131–139, XP008042437 ELSEVIER SCIENCE Seite 133 P. PONCE ET AL.: "Bisimide-lactamimide ring contraction in six-membered bisimides: a theoretical study" JOURNAL OF PHYSICAL ORGANIC CHEMISTRY, ISSN, Bd. 14, 2001, Seiten 657–666, XP008042431 JOHN WILEY Seite 659 — Seite 660 LANGHALS H ET AL: "TETRACARBOXYLIC BISIMIDE-LACTAM RING CONTRACTION: A NOVEL TYPE OF REARRANGEMENT" ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL EDITION, VERLAG CHEMIE. WEINHEIM, DE, Bd. 34, Nr. 20, 3. November 1995 (1995–11–03), Seiten 2234–2236, XP002023157 ISSN: 0570–0833 in der Armeidung erwähnt das ganze Dokument GB 1 337 990 A (SANDOZ LTD) 21. November 1973 (1973–11–21) das ganze Dokument		

Interponales Aktenzeichen
PCT/EP2004/011853

		PC1/EP2004/011853		
C.(Fortsetz Kategorie°	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
. valogone	Dozolomiung dor vorollemmentang, somen entordemen unter Angabe der in betraom kommenden Telle	Dour, Moridon 1411		
X,P	DATABASE WPI Section Ch, Week 200430 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class E13, AN 2004-321465 XP002316323 -& JP 2004 093791 A (CANON KK) 25. März 2004 (2004-03-25) Beispiele	1		

Angaben zu Veröffentlichtitigen, die zur seiben Patentfamilie genoren

Internales Aktenzeichen
PCT/EP2004/011853

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP	0769532	A	23-04-1997	CA DE EP JP US	2187593 A1 59608872 D1 0769532 A1 9124960 A 5886183 A	13-04-1997 18-04-2002 23-04-1997 13-05-1997 23-03-1999	
JP	48099465	Α	15-12-1973	KEINE			
FR	1075110	Α	13-10-1954	KEINE			
JP	39027124	B1		KEINE			
WO	0040657	Α	13-07-2000	DE AU DE DE WO EP JP TW US	19900063 A1 223462 T 2102400 A 69902818 D1 69902818 T2 0040657 A1 1141140 A1 2002534552 T 589350 B 6143890 A	27-07-2000 15-09-2002 24-07-2000 10-10-2002 31-07-2000 13-07-2000 10-10-2001 15-10-2002 01-06-2004 07-11-2000	
JP	09319110	Α	12-12-1997	KEINE			
GB	1337990	Α	21-11-1973	CH DE ES FR	519011 A 2062678 A1 386722 A1 2074148 A5	15-02-1972 01-07-1971 16-01-1974 01-10-1971	
JP	2004093791	Α	25-03-2004	KEINE			